# PCT

# T0560968 CHANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELESCTUELLE Bureau international



# DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5:

A61K 39/095 // C07K 13/00

**A1** 

(11) Numéro de publication internationale:

LU, MC, NL, SE).

WO 93/06861

(43) Date de publication internationale:

15 avril 1993 (15.04.93)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR92/00905

(22) Date de dépôt international: 29 septembre 1992 (29.09.92)

(30) Données relatives à la priorité:

91/12177

3 octobre 1991 (03.10.91)

Publiée

FR

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont

(81) Etats désignés: AU, CA, FI, HU, JP, NO, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT,

(7-1) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PASTEUR MERIEUX SERUMS ET VACCINS S.A. [FR/FR]; 58, avenue Leclerc, F-69007 Lyon (FR).

(72) Inventeur; et

(75) Inventeur/Déposant (US seulement): QUENTIN-MILLET, Marie-José [FR/FR]; 70, cours Emile-Zola, F-69100 Villeurbanne (FR).

(74) Mandataires: BERNASCONI, Jean etc.; Cabinet Lemoine et Bernasconi, 13, bd des Batignolles, F-75008 Paris (FR).

(54) Title: VACCINE FOR NEISSERIA MENINGITIDIS INFECTIONS

(54) Titre: VACCIN CONTRE LES INFECTIONS A NEISSERIA MENINGITIDIS

#### (57) Abstract

A pharmaceutical vaccine composition including at least a first and a second human transferrin-binding molecules as therapeutic agents, wherein said first molecule originates from a first N. meningitidis strain having a human transferrin receptor of which the lower molecular weight subunit (Tbp2) is recognized by an anti-receptor antiserum of N. meningitidis strain 2394 (receptor 2394) but not by an anti-receptor antiserum of N. meningitidis strain 2169 (receptor 2169); and at least one second molecule originating from a second N. meningitidis strain having a human transferrin receptor of which the lower molecular weight subunit (Tbp2) is recognized by a 2169 anti-receptor antiserum but not by a 2394 anti-receptor antiserum.

#### (57) Abrégé

Une composition pharmaceutique vaccinale qui comprend à titre d'agents thérapeutiques au moins une première et une deuxième molécules capables de se lier à la transferrine humaine; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine dont la sous-unité de poids moléculaire moindre (Tbp2) est reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche N. meningitidis 2394 (récepteur 2394) et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche de N. meningitidis 2169 (récepteur 2169); et au moins une deuxième molécule ayant pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine dont la sous-unité de poids moléculaire moindre (Tbp2) est reconnue par un antisérum anti-récepteur 2169 et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur 2394.

# UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT AU BB BF BG BJ BR CA CF CG CH CI CM CS CZ DE DK ES F1	Autriche Australie Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Bénin Brésil Canada République Centraficaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Tchécoslovaquie République tchèque Allemagne Danemark Espagne Finlande	FR GA GB GN GR HU IE IT JP KP KR LI LK LU MC MG ML	France Gabon Royaume-Uni Guinée Grèce Hongrie Irlande Italie Japon République populaire démocratique de Corée République de Corée Liechtenstein Sri Lanka Luxembourg Monaco Madagascar Mali Mongulie	MR MW NL NO NZ PL PT RO RU SD SE SK SN TD TC UA US VN	Mauritanie Malawi Pays-Bas Norvège Nouvelle-Zélande Pologne Portugal Roumanie Fédération de Russie Soudan Suède République slovaque Sénégal Union soviétique Tchad Togo Ukraine Etats-Unis d'Amérique Viet Nam
--	---	--	--	---	--

10

15

20

25

30

35

## Vaccin contre les infections à Neisseria meningitidis

La présente invention a pour objet une composition pharmaceutique vaccinale destinée à la prévention des méningites causées par Neisseria meningitidis.

D'une manière générale, les méningites sont soit d'origine virale, soit d'origine bactérienne. Les bactéries principalement responsables sont : N. meningitidis et Haemophilus influenzae, respectivement impliquées dans environ 40 et 50 % des cas de méningites bactériennes.

On dénombre en France, environ 600 à 800 cas par an de méningites à N. meningitidis. Aux Etats-Unis, le nombre de cas s'élève à environ 2 500 à 3 000 par an.

L'espèce N. meningitidis est sub-divisée en sérogroupes selon la nature des polysaccharides capsulaires. Bien qu'il existe une douzaine de sérogroupes, 90 % des cas de méningites sont attribuables à 3 sérogroupes : A, B et C.

Il existe des vaccins efficaces à base de polysaccharides capsulaires pour prévenir les méningites à *N. meningitidis* sérogroupes A et C. Ces polysaccharides tels quels ne sont que peu ou pas immunogéniques chez les enfants de moins de 2 ans et n'induisent pas de mémoire immunitaire. Toutefois, ces inconvénients peuvent être surmontés en conjuguant ces polysaccharides à une protéine porteuse.

Par contre, le polysaccharide de N. meningitidis groupe B n'est pas ou peu immunogène chez l'homme, qu'il soit sous forme conjuguée ou non. Ainsi, il apparait hautement souhaitable de rechercher un vaccin à l'encontre des méningites induites par N. meningitidis notamment du sérogroupe B autre qu'un vaccin à base de polysaccharide.

A cette fin, différentes protéines de la membrane externe de N. meningitidis ont déjà été proposées. Il s'agit en particulier du récepteur membranaire de la transferrine humaine.

25

D'une manière générale, la grande majorité des bactéries ont besoin de fer pour leur croissance et elles ont développé des systèmes spécifiques d'acquisition de ce métal. En ce qui concerne notamment N. meningitidis qui est un pathogène strict de l'homme, le fer ne peut être prélevé qu'à partir des protéines humaines de transport du fer telles que la transferrine et la lactoferrine puisque la quantité de fer sous forme libre est négligable chez l'homme (de l'ordre de : 10<sup>-18</sup> M), en tout cas insuffisante pour permettre la croissance bactérienne.

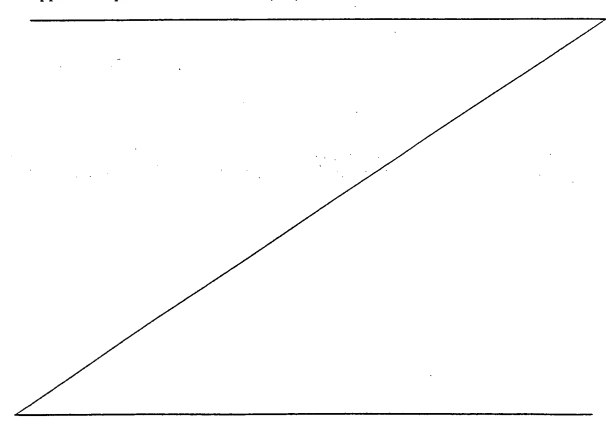
Ainsi, N. meningitidis possède un récepteur de la transferrine humaine et un récepteur de la lactoferrine humaine qui lui permettent de fixer ces protéines chélatrices du fer et de capter par la suite le fer nécessaire à sa croissance.

Le récepteur de la transferrine de la souche N. meningitidis B16B6 a été purifié par Schryvers et al (WO 90/12591) à partir d'un extrait membranaire. Cette protéine telle que purifiée apparaît essentiellement constituée de 2 types de polypeptides : un polypeptide d'un poids moléculaire apparent élevé de 100 kD et un polypeptide d'un poids moléculaire apparent moindre d'environ 70 kD, tels que révélés après électrophorèse sur gel de polyacrylamide en présence de SDS.

Le produit de la purification notamment mise en oeuvre par Schryvers est appelé, par définition arbitraire et pour les besoins de la présente demande de brevet, récepteur de la transferrine et les polypeptides le constituant, des sous-unités. Dans la suite du texte, les sous-unités de poids moléculaire élevé et de poids moléculaire moindre sont respectivement appelées Tbp1 et Tbp2.

On a maintenant trouvé qu'il existait au moins 2 types de souches qui diffèrent par la constitution de leurs récepteurs de la transferrine respectifs. Ceci a été mis en évidence en étudiant des extraits membranaires de plusieurs dizaines de souches de N. meningitidis d'origines variées. Ces extraits membranaires ont tout d'abord été soumis à une électrophorèse sur gel de SDS-PAGE, puis électrotransferés sur feuilles de nitrocellulose. Ces feuilles de nitrocellulose ont été incubées :

- a) en présence d'un antisérum de lapin dirigé contre le récepteur de la transferrine purifié à partir de la souche N. meningitidis B16B6, aussi appellée 2394;
- b) en présence d'un antisérum de lapin dirigé contre le récepteur de la transferrine purifié à partir de la souche N. meningitidis 2169; ou
  - c) en présence de la transferrine humaine conjuguée à la peroxydase.
- En ce qui concerne a) et b), la reconnaissance des sous-unités du récepteur de la transferrine est révélée par addition d'un anticorps anti-immunoglobulines de lapin couplé à la peroxydase, puis par addition du substrat de cette enzyme.
- Les tableaux I et II ci-après dessous indiquent le profil de certaines souches représentatives tel qu'il apparait sur gel de SDS-PAGE à 7,5 % polyacrylamide; les bandes sont caractérisées par leur poids moléculaire apparent exprimé en kilodaltons (kD):



		Souches	·
Tableau I	2394 (B; 2a;P1.2:L2,3) 2228 (B; nd) 2170 (B; 2a:P1.2:L3)	2234 (Y;nd) 2154 (C; nd) 2448 (B; nd)	550 (C; 2a:) 179 (C; 2a:P1.2)
Détection avec l'antisérum	93	93	66
anti-récepteur 2394	89	69	69
Détection avec l'antisérum anti-récepteur 2169	93	93	66
Détection avec la transferrine peroxydase	89	69	69

N.B.: Entre parenthèse sont Indiqués dans l'ordre le sérogroupe, le sérotype, le sous-type et l'immunotype.

				Sol	Souches				
Tableau II	2169 (B:9:P1.9)	1000 (B:nd)	1604 (B:nd)	132 1001 876 (C:15:P1.16) (A:4:P1.9) (B:19:P1.6)	1001 (A:4:P1.9)	876 (8:19:P1.6)	1951 (A:nd)	2449 (B:nd)	867 (B:2b:P1.2)
Détection avec l'antisérum antl-récepteur 2394	8	86	86	86	86	86	26	94	93
Détection avec l'antisérum anti-récepteur 2169	96	98	98 83	86 18	98 79	% & % &	87	94	88
Détection avec la transferrine- peroxydase	87	88	8	18	62	88	87	88	\$8

N.B.: Entre parenthèse sont indiqués dans l'ordre le sérogroupe, le sérotype, le sous-type et l'immunotype.

20

25

Les résultats répertoriés dans les 2 premières lignes des tableaux montrent qu'il existe 2 types de souches :

Le premier type (Tableau I) correspond à des souches qui possèdent un récepteur dont les 2 sous-unités sont reconnues par l'antisérum anti-récepteur 2394 tandis que seule la sous-unité de haut poids moléculaire est reconnue par l'antisérum anti-récepteur 2169.

Le second type (Tableau II) correspond à des souches qui possèdent un récepteur dont les 2 sous-unités sont reconnues par l'antisérum anti-récepteur 2169 tandis que seule la sous-unité de haut poids moléculaire est reconnue par l'antisérum anti-récepteur 2394.

En conséquence, il existe une diversité antigénique au niveau de la sous-unité de moindre poids moléculaire. Cette diversité est toutefois restreinte puisqu'elle se résout en 2 grands types, contrairement à ce qui est suggéré par Griffiths et al, FEMS Microbiol. Lett. (1990) 69:31.

[Par ailleurs, on notera que quelque soit le type de souche, la sous-unité capable de se lier à la transferrine est toujours la sous-unité de moindre poids moléculaire (Tableaux A et B, troisième ligne des résultats).]

En vertu de ces constatations, il eut été tentant de conclure qu'un vaccin efficace à l'encontre de toutes les infections à N. meningitidis pouvait être constitué de manière suffisante, d'un récepteur de la transferrine ou uniquement de sa sous-unité de haut poids moléculaire, quelle que soit la souche d'origine du récepteur, puisque cette dernière est reconnue par les 2 types d'antisérums.

De manière surprenante, on a maintenant trouvé que tel n'était pas le cas dans la mesure où la sous-unité de haut poids moléculaire ne serait pas capable d'induire la production d'anticorps de type neutralisant. Seule la plus petite des 2 sous-unités du récepteur serait capable de remplir cette fonction. Puisque cette sous-unité de moindre poids moléculaire se caractérise par une variation antigénique significative du premier type au deuxième type de souche, un seul type de récepteur de la transferrine ne devrait pas être suffisant pour vacciner contre toutes les infections à N. meningitidis.

10

15

### C'est pourquoi l'invention propose :

Une composition pharmaceutique vaccinale qui comprend à titre d'agents i) thérapeutiques au moins une première et une deuxième molécules capables de se lier à la transferrine humaine ; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire (Tbp1) et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre (Tbp2) et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre (Tbp2) est reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche N. meningitidis 2394 (récepteur 2394) et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche de N. meningitidis 2169 (récepteur 2169); et ladite deuxième molécule ayant pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire (Tbp1) et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre (Tbp2) et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre (Tbp2) est reconnue par un antisérum anti-récepteur 2169 et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur 2394;

20

## ii) Un kit de vaccination contenant :

25

a) Une composition pharmaceutique qui comprend à titre d'agent thérapeutique au moins une première molécule capable de se lier à la transferrine humaine ; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche N. meningitidis 2394 (récepteur 2394) et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche de N. meningitidis 2169 (récepteur 2169);

30

b) Une composition pharmaceutique qui comprend à titre d'agent thérapeutique au moins une deuxième molécule capable de se lier à la transferrine humaine ; ladite deuxième molécule ayant pour

35

origine une deuxième souche de *N. meningitidis* qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur 2169 et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur 2394.; et

c) Des instructions pour l'administration concomitante ou consécutive des compositions a) et b);

10

15

20

25

5

- L'usage thérapeutique combiné d'au moins une première et une iii) deuxième molécules capables de se lier à la transferrine humaine ; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche N. meningitidis 2394 (récepteur 2394) et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche de N. meningitidis 2169 (récepteur 2169) ; et ladite deuxième molécule ayant pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur 2169 et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur 2394; et
- Une méthode de vaccination à l'encontre des infections à N. meningitidis, qui comprend l'acte d'administrer une quantité efficace d'un point de vue thérapeutique d'au moins une première et une deuxième molécules capables de se lier à la transferrine humaine, de manière concomitante ou consécutive, à un sujet ayant besoin d'un tel traitement vaccinal; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur de la

souche N. meningitidis 2394 (récepteur-2394) et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche de N. meningitidis 2169 (récepteur 2169); et ladite deuxième molécule ayant pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur 2169 et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur 2394.

10

5

Par "molécule capable de se lier à la transferrine humaine", on entend soit un récepteur de la transferrine humaine ayant pour origine *N. meningitidis* (c'est-à-dire une molécule comprenant notamment 2 types de sous-unités) soit uniquement la sous-unité du récepteur, capable de se lier à la transferrine humaine, ainsi qu'un fragment ou un analogue de cette sous-unité.

15

20

Un récepteur de la transferrine peut être obtenu sous forme purifiée à partir d'une souche de N. meningitidis préalablement cultivée dans un milieu carencé en fer sous forme libre, notamment selon la méthode de Schryvers et al, WO 90/12591, décrite de manière similaire dans Schryvers et al, Infect. Immun. (1988) 56 (5): 1144. De manière alternative, un récepteur de la transferrine ayant pour origine une souche de N. meningitidis peut être produit en mettant en oeuvre les techniques du génie génétique. Le ou les fragments d'ADN codant pour les sous-unités du récepteur peuvent être exprimés conjointement ou séparément dans un système d'expression hétérologue (e.g. bactérie, levure, cellule de mammifère). Les sous-unités sous forme libre ou associées sous forme de récepteur sont dans ce cas-là recueillies à partir d'une culture et purifiées. Lorsque les sous-unités sont ainsi produites sous forme libre, on peut prévoir de les réassocier sous forme de récepteur en les soumettant à un traitement approprié.

30

35

25

La sous-unité capable de se lier à la transferrine humaine (sous-unité de moindre poids moléculaire) peut être obtenue sous forme purifiée (c'est-à-dire dissociée et isolée de la sous-unité de haut poids moléculaire) notamment à partir d'un récepteur purifié selon la méthode de Schryvers et al, en soumettant le récepteur à l'action d'un agent fortement dénaturant tel que l'urée 8M ou la guanidine HCl 6M, puis en séparant les sous-unités dissociées par des méthodes

chromatographiques classiques telles qu'une chromatographie d'échange d'ions ou de gel de filtration. De manière alternative, la sous-unité peut être produite selon les méthodes du génie génétique. Ces méthodes sont en outre parfaitement adaptées à la production des fragments ou des analogues de la sous-unité.

A titre d'exemple, les sous-unités Tbp1 et Tbp2 des souches 2394 et 2169 sont décrites par référence à leurs séquences d'acides aminés telles que montrées dans les identificateurs de séquences n° 1 à 4 (SEQ ID N° 1 à 4).

10

15

5

Par "fragment de la sous-unité capable de se lier à la transferrine humaine", on signifie un peptide ayant une séquence d'acides aminés qui est incluse dans la séquence de la sous-unité. Par "analogue de la sous-unité capable de se lier à la transferrine humaine", on signifie une protéine ayant une séquence d'acides aminés qui présente un degré d'homologie d'au moins 80 %, de préférence d'au moins 90 %, de manière tout à fait préférée d'au moins 95 % avec la séquence de la sous-unité. Aux fins de la présente invention, il est bien entendu qu'un tel fragment ou un tel analogue doit conserver les propriétés immunogènes de la sous-unité.

20

25

Les souches de *N. meningitidis* 2394 (B:2a:P1.2:L2.3) et 2169 (B:9:P1.9:L3.7), communément utilisées dans les laboratoires, sont publiquement disponibles auprès de la Collection de l'Institut Pasteur, 25 rue du Dr Roux 75015 Paris sous les numéros d'enregistrement respectifs CIP 7908 et CIP 7917.

De plus, les antisérums anti-récepteur qui sont requis afin de discriminer les souches de N. meningitidis peuvent être obtenus comme suit :

30

35

Un récepteur est tout d'abord purifié à partir d'une souche initiale (2394 ou 2169), selon la méthode de Schryvers et al. Des lapins néozélandais albinos recoivent par voie sous-cutanée et intramusculaire 100  $\mu$ g du récepteur en présence d'adjuvant complet de Freund. 21 jours et 42 jours après la première injection, les lapins recoivent à nouveau 100  $\mu$ g du récepteur purifié mais ces fois-ci en présence d'adjuvant incomplet de Freund. 15 jours après la dernière injection, le sérum des animaux est prélevé, puis décomplémenté et filtré sur une membrane de porosité 0.45  $\mu$ m. Le filtrat est par la suite épuisé par contact

avec la souche initiale qui pour se faire, a été cultivée au préalable en présence de fer (dans ces conditions, la synthèse du récepteur de la transferrine est réprimée). Les modalités de contact sont comme suit : 10 ml du filtrat sont ajoutés à  $10^{10}$  cfu (unités formant des colonies) d'une culture de la souche initiale. L'adsorption est poursuivie une nuit à 4°C, sous agitation. Les bactéries sont ensuite éliminées par centrifugation. Le surnageant est récupéré puis soumis à nouveau à 2 opérations d'adsorption successives comme précédemment décrit.

10

5

Le type d'une souche (vis-à-vis de la nature de son récepteur de la transferrine) peut être identifié à partir d'extraits membranaires derivés de cultures carencées en fer sous forme libre, en mettant en oeuvre des techniques conventionnelles telles que l'électrophorèse sur gel de SDS-PAGE, poursuivie par un immunoblotting utilisant un antisérum tel que précédemment décrit.

15

La première molécule entrant dans la composition vaccinale a pour origine une première souche de *N. meningitidis* qui possède un récepteur de la transferrine essentiellement constitué (i) d'une sous-unité de haut poids moléculaire, de manière avantageuse de 100 à 90 kD, de préférence de 93-95 kD environ et (ii) d'une sous-unité de moindre poids moléculaire, de manière avantageuse de 75 à 60 kD, de préférence de 72 à 65 kD, et de manière tout à fait préférée respectivement (i) de 93 kD et (ii) de 67-70 kD environ.

25

20

La deuxième molécule entrant dans la composition vaccinale a pour origine une deuxième souche de *N. meningitidis* qui possède un récepteur de la transferrine essentiellement constitué (i) d'une sous-unité de haut poids moléculaire, de manière avantageuse de 100 à 90 kD, de préférence de 100 à 95 kD, de manière tout à fait préférée de 98 kD environ et (ii) d'une sous-unité de moindre poids moléculaire, de manière avantageuse de 90 à 80 kD, de préférence de 87 à 85 kD, de manière tout à fait préférée de 87 kD environ.

30

35

Les poids moléculaires indiqués ci-avant sont des poids moléculaires apparents tels que révélés après électrophorèse d'un récepteur purifié sur gel de SDS-PAGE. Une telle électrophorèse peut être mise en oeuvre selon la méthode de Laemmli illustrée comme suit :

On prépare tout d'abord un gel de polyacrylamide (16 cm x 20 cm x 1 mm d'épaisseur) comprenant un prégel à 5% et un gel séparateur à 7.5% dans du tampon d'électrophorèse (Tris 6 g/l, glycine 28.8 g/l, SDS 0.1%).

D'autre part, à  $50 \,\mu$ l d'une solution de récepteur purifié à  $0.6 \,\mathrm{mg/ml}$  (dans le tampon phosphate  $50 \,\mathrm{mM}$  pH 8.0 contenant du Sarkosyl à  $0.05 \,\%$ ) sont ajoutés  $50 \,\mu$ l de tampon échantillon (Tris-HCl  $62 \,\mathrm{mM}$  pH 6.8, SDS  $2 \,\%$ ,  $\beta$ -mercaptoéthanol  $5 \,\%$ , glycérol  $1 \,\%$ , bleu de bromophénol  $0.001 \,\%$ ). Le mélange est incubé pendant  $5 \,\mathrm{min}$  dans un bain d'eau en ébullition.  $17 \,\mu$ l (soit  $5 \,\mu$ g de protéine) de l'échantillon ainsi préparé sont déposés dans un puits du gel. On ajoute en parallèle, un échantillon préparé de manière similaire qui contient des marqueurs de poids moléculaire. L'électrophorèse est réalisée en tampon d'électrophorèse à  $50 \,\mathrm{Volts}$  pendant  $15 \,\mathrm{heures}$ . Le gel est fixé et coloré au bleu de Coomassie.

15

20

25

30

35

10

D'une manière générale, la première ou la deuxième molécule utile aux fins de la présente invention peut avoir pour origine une souche de N. meningitidis de n'importe quel sérogroupe. De manière avantageuse, la première ou la deuxième molécule a pour origine une souche de N. meningitidis sérogoupe B. De préférence, la première et la deuxième molécules ont respectivement pour origine une première et une deuxième souches de N. meningitidis sérogroupe B.

Selon un aspect de l'invention tout à fait préféré, la première molécule a pour origine la souche 2394 tandis que la deuxième molécule a pour origine la souche 2169.

Une composition pharmaceutique selon l'invention peut être fabriquée de manière conventionnelle. En particulier on associe le ou les agents thérapeutiques selon l'invention avec un diluant ou un support acceptable d'un point de vue pharmaceutique. Une composition selon l'invention peut être administrée par n'importe quelle voie conventionnelle en usage dans le domaine des vaccins, en particulier par voie sous-cutanée, par voie intramusculaire ou par voie intra-veineuse, par exemple sous forme de suspension injectable. L'administration peut avoir lieu en dose unique ou répétée une ou

10

plusieurs fois après un certain délai d'intervalle. Le dosage approprié varie en fonction de divers paramètres, par exemple, de l'individu traité ou du mode d'administration.

L'invention est décrite plus en détails dans les exemples ci-après et par référence à la Figure 1, qui représente une électrophorèse en gel SDS-PAGE en polyacrylamide 7,5 % dans laquelle les colonnes A et B correspondent aux récepteurs des souches N. meningitidis 2169 et 2394, respectivement. Les flèches à l'horizontale indiquent l'emplacement des protéines témoins de masse moléculaire apparente connue (94 kD, phosphorilase B; 67 kD, albumine).

EXEMPLE 1: Purification du récepteur de la transferrine à partir de la souche 2394

#### 1A - Culture

5

20

30

35

Un lyophilisat de la souche N. meningitidis 2394 est repris dans environ 1 ml de bouillon Mueller-Hinton (BMH, Difco). La suspension bactérienne est ensuite étalée sur le milieu solide Muller-Hinton contenant du sang cuit (5 %).

Après 24 h d'incubation à 37°C dans une atmosphère contenant 10 % de CO<sub>2</sub>, la nappe bactérienne est recueillie pour ensemencer 150 ml de BMH pH 7.2, répartis en 3 erlens de 250 ml. L'incubation est poursuivie pendant 3 h à 37°C sous agitation. Chacune des 3 cultures ainsi réalisées permet d'ensemencer 400 ml de BMH pH 7,2 supplémentés avec 30 μm d'éthylènediamine - di (O - hydroxyphenyl - acetic acid) (EDDA, Sigma), qui est un agent chélatant du fer sous forme libre.

Après 16 h de culture à 37°C sous agitation, les cultures sont contrôlées pour leur pureté par observation au microscope après une coloration de Gram. La suspension est centrifugée, le culot contenant les germes est pesé et conservé à -20°C.

#### 1B - Purification

La méthode de purification est essentiellement telle que décrite par Schryvers et al (supra).

Le culot bactérien obtenu en 1A est décongelé, puis remis en suspension dans 200 ml de tampon Tris HCl 50 mM, pH 8.0 (tampon A). La suspension est centrifugée pendant 20 min à 15 000 xg à 4°C.Le culot est récupéré, puis remis en suspension dans du tampon A à la concentration finale de 150 g/l. Des fractions de 150 ml sont traitées pendant 8 min à 800 bars dans un lyseur de cellules travaillant sous haute pression (Rannie, modèle 8.30H). Le lysat cellulaire ainsi obtenu est centrifugé pendant 15 min à 4°C à 15 000 xg. Le surnageant est récupéré, puis centrifugé pendant 75 min à 4°C à 200 000 xg.

10

15

Après élimination du surnageant, le culot est repris dans du tampon A et après dosage de protéines selon Lowry, la concentration de la suspension est ajustée à 5 mg/ml.

A 1,4 ml de la suspension de membranes on ajoute 1,75 mg de transferrine humaine biotynylée selon le procédé décrit par Schryvers. La concentration finale de la fraction membranaire est de 4 mg/ml. Le mélange est incubé 1 heure à 37°C puis centrifugé à 100 000 xg pendant 75 min à 4°C. Le culot de membranes est repris par le tampon A contenant du NaCl 0,1M et incubé pendant 60 min à température ambiante.

Après solubilisation, on ajoute à cette suspension un certain volume de N Lauroyl Sarkosine à 30 % (p/v) et d'EDTA 500 mM de façon que les concentrations finales en Sarkosyl et EDTA soient de 0.5 % et 5 mM respectivement. Après une incubation de 15 min à 37°C sous agitation, on ajoute 1 ml de résine streptavidine-agarose (Pierce) préalablement lavée en tampon A. La suspension est incubée 15 min à température ambiante puis centrifugée à 1 000 xg pendant 10 min. La résine est ensuite conditionnée dans une colonne et l'éluat direct est éliminé.

20

25

La résine est lavée par 3 volumes de colonnes de tampon Tris-HCl 50 mM pH 8.0 contenant NaCl 1M, EDTA 10 mM Sarkosyl 0,5 % (tampon B) puis par un volume de colonne de tampon B contenant de la guanidine HCl 750 mM. Le récepteur de la transferrine est ensuite élué par le tampon B contenant de la guanidine HCl 2M Sarkosyl 0,05 %. L'éluat est collecté en fraction dont le volume correspond à 1 Vol., dans des tubes contenant 1 Vol. de Tris HCl 50 mM pH 8.0, NaCl 1M. La densité optique à 280 nm de l'éluat est mesurée en sortie de colonne à l'aide d'un détecteur UV.

30

35

Les fractions correspondant au pic d'élution sont recueillies, dialysées contre du tampon phosphate 10 mM, pH 8.0 contenant du Sarkosyl 0,05 % et lyophilisées. Le lyophilisat est repris dans de l'eau à une concentration 10 fois supérieure. La solution est dialysée une seconde fois contre du tampon phosphate 50 mM pH 8.0 contenant du Sarkosyl 0,05 % (tampon C) puis la solution est filtrée sur une membrane de porosité 0,22  $\mu$ m.

Le contenu en protéines est déterminé et ajusté à 1 mg/ml par addition de tampon C, sous conditions aseptiques. Cette préparation est conservée à -70°C.

5

EXEMPLE 2: Purification du récepteur de la transferrine à partir de la souche 2169.

La culture de la souche 2169 et la purification du récepteur de la transferrine sont effectuées dans des conditions identiques à celles décrites dans l'Exemple 1.

EXEMPLE 3: Composition pharmaceutique vaccinale destinée à prévenir des infections à N. meningitidis.

Les solutions stériles obtenues dans les Exemples 1 et 2 sont décongelées. Afin de préparer un litre de vaccin renfermant  $100 \mu g/ml$  de chacun des principes actifs, on mélange stérilement les solutions suivantes :

20

	<ul> <li>Solution de récepteur 2394 à 1 mg/ml dans du tampon C</li> </ul>	100 ml
25	<ul> <li>Solution de récepteur 2169 à 1 mg/ml dans du tampon C</li> </ul>	100 ml
	- Eau physiologique tamponnée (PBS) à pH 6.0	300 ml
30	- Hydroxyde d'aluminium à 10 mg Al <sup>+++</sup> /ml	50 ml
	- Merthiolate à 1 % (p/v) dans du PBS	10 ml
	- PBS qsp	1000 ml

35

10

15

20

25

30

EXEMPLE 4: Mise en évidence de l'importance de la sous-unité de moindre poids moléculaire à titre d'agent vaccinal.

Des lapins néozélandais albinos recoivent par voie sous-cutanée et intramusculaire 100  $\mu$ g du récepteur 2394 ou 2169 (tel que obtenu dans l'Exemple 1 ou 2) en présence d'adjuvant complet de Freund. 21 jours et 42 jours après la première injection, les lapins recoivent à nouveau 100  $\mu$ g du récepteur purifié mais ces fois-ci en présence d'adjuvant incomplet de Freund. 15 jours après la dernière injection, le sérum de animaux est prélevé, puis décomplémenté et filtré sur une membrane de porosité 0,45  $\mu$ m. Le filtrat est par la suite épuisé par contact avec la souche initiale (2394 ou 2169) qui pour se faire, a été cultivée au préalable en présence de fer sous forme libre (dans ces conditions, la synthèse du récepteur de la transferrine est réprimée). Les modalités de contact sont comme suit : 10 ml du filtrat sont ajoutés à 10<sup>10</sup> cfu (unités formant des colonies) d'une culture de la souche initiale. L'adsorption est poursuivie une nuit à 4°C, sous agitation. Les bactéries sont ensuite éliminées par centrifugation. Le surnageant est récupéré puis soumis à nouveau à 2 opérations d'adsorption successives comme précédemment décrit.

Une gamme de dilution de chacun des antisérums anti-récepteur 2394 et anti-récepteur 2169 est préparée en milieu M199 (Gibco). 200  $\mu$ l de chaque dilution sont déposés dans les puits d'une macroplaque de titrage (8x12in.). Un éssai témoin est réalisé avec 200  $\mu$ l de milieu M199. Dans chacuns des puits on ajoute (i) 100  $\mu$ l d'une culture en phase de croissance exponentielle d'une souche de N. meningitidis, en milieu Mueller-Hinton complémenté à 30  $\mu$ M EDDA et (ii) 100  $\mu$ l de complément (sérum de jeune lapin dilué).

Après 30 min d'incubation à 37°C sous agitation douce, on ajoute dans chaque puits, 1 ml de milieu Mueller-Hinton contenant 1 ml d'agar noble en surfusion. Après solidification du milieu, l'incubation est poursuivie 18-24 hrs à 37°C; puis le nombre d'unités formant des colonies dans chaque puits est évalué. L'inverse de la dernière dilution d'antisérum en présence de laquelle on observe 50 % de lyse par rapport au témoin, correspond au titre bactéricide.

Les résultats sont présentés dans le Tableau III ci-dessous :

		Activité Bacte	Éricide	
	Lapir	ı n° 1	Laj	pin n° 2
	Sérum avant immunisation 2394	Antisérum anti-récepteur	Sérum avant immunisation 2169	Antisérum anti-récepteur
2394 2228 2154 2234 2448 2169 896	< 8 < 8 < 8 < 8 < 8 < 16 < 8	2048 1024 2048 2048 256 < 16 < 8	< 8 < 8 < 8 < 8 < 8 < 8 < 8 < 8	< 8 < 8 < 8 < 8 < 4 1024 65

L'antisérum anti-récepteur 2394 a une activité bactéricide uniquement à l'encontre des souches du premier type tel que défini dans la présente demande (2394, 2228, 2154, 2234 et 2448) tandis que l'antisérum anti-récepteur 2169 a une activité bactéricide uniquement à l'encontre des souches du second type (2169 et 876) Ceci suggère fortement que la production d'anticorps neutralisants est essentiellement induite par la sous-unité de moindre poids moléculaire qui porte la variabilité antigénique.

20

#### SEQ ID NO: 1

Objet: Séquence d'acides aminés de la sous-unité Tbp2 N. meningitidis 2394.

Cys Leu Gly Gly Gly Ser Phe Asp Leu Asp Ser Val Glu Thr Val Gln Asp Met His Ser Lys Pro Lys Tyr Glu Asp Glu Lys Ser Gln Pro Glu Ser Gln Gln Asp Val Ser Glu Asn Ser Gly Ala Ala Tyr Gly Phe Ala Val Lys Leu Pro Arg Arg Asn Ala His Phe Asn Pro Lys Tyr Lys Glu Lys His Lys Pro Leu Gly Ser Met Asp Trp Lys Lys Leu Gln Arg Gly Glu Pro Asn Ser Phe Ser Glu Arg Asp Glu Leu Glu Lys Lys Arg Gly Ser Ser Glu Leu Ile Glu Ser Lys Trp Glu Asp Gly Gln Ser Arg Val Val Gly Tyr Thr Asn Phe Thr Tyr Val Arg Ser Gly Tyr Val Tyr Leu Asn Lys Asn Asn Ile Asp Ile Lys Asn Asn Ile Val Leu Phe Gly Pro Asp Gly Tyr Leu Tyr 145 Tyr Lys Gly Lys Glu Pro Ser Lys Glu Leu Pro Ser Glu Lys Ile Thr Tyr Lys Gly Thr Trp Asp Tyr Val Thr Asp Ala Met Glu Lys Gln Arg Phe Glu Gly Leu Gly Ser Ala Ala Gly Gly Asp Lys Ser 190 Gly Ala Leu Ser Ala Leu Glu Glu Gly Val Leu Arg Asn Gln Ala Glu Ala Ser Ser Gly His Thr Asp Phe Gly Met Thr Ser Glu Phe Glu Val Asp Phe Ser Asp Lys Thr Ile Lys Gly Thr Leu Tyr Arg Asn Asn Arg Ile Thr Gln Asn Asn Ser Glu Asn Lys Gln Ile Lys

Thr Thr Arg Tyr Thr Ile Gln Ala THr Leu His Gly Asn Arg Phe 260 265 270 Lys Gly Lys Ala Leu Ala Ala Asp Lys Gly Ala Thr Asn Gly Ser 275 280 His Pro Phe Ile Ser Asp Ser Asp Ser Leu Glu Gly Gly Phe Tyr 300 Gly Pro Lys Gly Glu Glu Leu Ala Gly Lys Phe Leu Ser Asn Asp 305 Asn Lys Val Ala Ala Val Phe Gly Ala Lys Gln Lys Asp Lys Lys 320----Asp Gly Glu Asn Ala Ala Gly Pro Ala Thr Glu Thr Val Ile Asp 335 Ala Tyr Arg Ile Thr Gly Glu Glu Phe Lys Lys Glu Gln Ile Asp Ser Phe Gly Asp Val Lys Lys Leu Leu Val Asp Gly Val Glu Leu 370 Ser Leu Leu Pro Ser Glu Gly Asn Lys Ala Ala Phe Gln His Glu 390 Ile Glu Gln Asn Gly Val Lys Ala Thr Val Cys Cys Ser Asn Leu 395 Asp Tyr Met Ser Phe Gly Lys Leu Ser Lys Gku Asn Lys Asp Asp Met Phe Leu Gln Gly Val Arg Thr Pro Val Ser Asp Val Ala Ala 435 Arg Thr Glu Ala Lys Tyr Arg Gly Thr Gly Thr Trp Tyr Gly Tyr Ile Ala Asn Gly Thr Ser Trp Ser Gly Glu Ala Ser Asn Gln Glu Gly Gly Asn Arg Ala Glu Phe Asp Val Asp Phe Ser Thr Lys Lys 470 Ile Ser Gly Thr Leu Thr Ala Lys Asp Arg Thr Ser Pro Ala Phe 485 490 Thr Ile Thr Ala Met Ile Lys Asp Asn Gly Phe Ser Gly Val Ala 505 Lys Thr Gly Glu Asn Gly Phe Ala Leu Asp Pro Gln Asn Thr Gly 515 525 Asn Ser His Tyr Thr His Ile Glu Ala Thr Val Ser Gly Gly Phe 530 Tyr Gly Lys Asn Ala Ile Glu Met Gly Gly Ser Phe Ser Phe Pro Gly Asn Ala Pro Glu Gly Lys Gln Glu Lys Ala Ser Val Val Phe 560 Gly Ala Lys Arg Gln Gln Leu Val Gln 575

#### SEO ID NO: 2

Objet : Séquence d'acides aminés de la sous-unité Tbp1 de N. meningitidis 2394.

Glu Asn Val Gln Ala Glu Gin Ala Gin Glu Lys Gin Leu Asp Thr Ile Gin Val Lys Ala Lys Lys Gln Lys Thr Arg Arg Asp Asn Glu Val Thr Gly Leu Gly Lys Leu Val Lys Ser Ser Asp Thr Leu Ser Lys Glu Gln Val Leu Asn Ile Arg Asp Leu Thr Arg Tyr Asp Pro Gly Ile Ala Val Val Glu Gln Gly Arg Gly Ala Ser Ser Gly Tyr Ser Ile Arg Gly Met Asp Lys Asn Arg Val Ser Leu Thr Val Asp Gly Val Ser Gln Ile Gln Ser Tyr Thr Ala Gln Ala Ala Leu Gly Gly Thr Arg Thr Ala Gly Ser Ser Gly Ala Ile Asn Glu Ile Glu Tyr Glu Asn Val Lys Ala Val Glu Ile Ser Lys Gly Ser Asn Ser Ser Glu Tyr Gly Asn Gly 135 Ala Leu Ala Gly Ser Val Ala Phe Gln Thr Lys Thr Ala Ala Asp. Ile Ile Gly Glu Gly Lys Gln Trp Gly Ile Gln Ser Lys Thr Ala Tyr Ser Gly Lys Asp His Ala Leu Thr Gln Ser Leu Ala Leu Ala Gly Arg Ser Gly Gly Ala Glu Ala Leu Leu Ile Tyr Thr Lys Arg Arg Gly Arg Glu Ile His Ala His Lys Asp Ala Gly Lys Gly Val 205 Gln Ser Phe Asn Arg Leu Val Leu Asp Glu Asp Lys Lys Glu Gly Gly Ser Gln Tyr Arg Tyr Phe Ile Val Glu Glu Cys His Asn Gly Tyr Ala Ala Cys Lys Asn Lys Leu Lys Glu Asp Ala Ser Val 255

Lye	As <sub>1</sub>	p Gl	u Ar 26	g Ly	s Th	r Va	l Se	r Th 27	r Gl O	n As	р Ту	r Th	r Gl	y Ser
Asn	Arq	g Le	u Le 28	u Al	a As	n Pro	o Le	u Gl 28	u Ту 5	r Gl	y Se	r Gli	n Se: 290	r Trp
Leu	Phe	e Ar	g Pr 29	o G1 5	y Tr	p His	s Le	u As 30	p As O	n Ar	g His	з Ту	7 Va 305	l Gly
			31	0				31	5				320	
Thr	Va)	. Pr	32	а Ту 5	r Phe	∋ Thr	Sei	r Gl:	u Asj	р Туі	· Val	Pro	Gly 335	Ser
			340	O				349	5				350	
-			35					360	)				365	
			3/(	J		Asp		379	5				380	
			385	•		His		390	)				395	
			400	)		Tyr		405	6				410	_
			415	)		His		420	1				425	-
			430	)		Asn		435					440	
			445			Glu		450					455	
			460			Thr		465					470	
			475			Arg		480					485	
Asp			490					495					500	
Pro			505					510					515	-
Arg '			520					525					530	_
Arg 1			535					540					545	
Gly (			550					555					560	
Gly A			565					570					575	•
Ser 1	hr i	His	Ser 580	Glu	Asp	Lys .	Ser	Val 585	Ser	Thr	Gly		His . 590	Arg

Asn	. Leu	Ser	Trp 595		Ala	Gly	Val	Val 600		Lys	Pro	Phe	Thr 605	Trp
Met	. Asp	Leu	Thr 610		Arg	Ala	Ser	Thr 615	Gly	Phe	Arg	Leu	Pro 620	Ser
Phe	Ala	Glu	Met 625	Tyr	Gly	Trp	Arg	Ala 630		Glu	Ser	Leu	Lys 635	Thr
Leu	Asp	Leu	Lys 640	Pro	Glu	Lys	Ser	Phe 645		Arg	Glu	Ala	Gly 650	Ile
Val	Phe	Lys	Gly 655	Asp	Phe	Gly	Asn	Leu 660	Glu	Ala	Ser	Tyr	Phe 665	Asn
Asn	Ala	Tyr	Arg 670	Asp	Leu	Ile	Ala	Phe 675	Gly	Tyr	Glu	Thr	Arg 680	Thr
Gln	Asn	Gĺy	Gln 685	Thr	Ser	Ala	Ser	Gly 690		Pro	Gly	Tyr	Arg 695	Asn
Ala	Gln	Asn	Ala 700	Arg	Ile	Ala	Gly	Ile 705	Asn	Ile	Leu	Gly	Lys 710	Ile
Asp	Trp	His	Gly 715	Val	Trp	Gly	Gly	Leu 720	Pro	Asp	Gly	Leu	Tyr 725	Ser
Thr	Leu	Ala	Tyr 730	Asn	Arg	Ile	Lys	Val 735	Lys	Asp	Ala	Asp	Ile 740	Arg
Ala	Asp	Arg	Thr 745	Phe	Val	Thr	Ser	Tyr 750	Leu	Phe	Asp	Ala	Val 755	Gln
Pro	Ser	Arg	Tyr 760	Val	Leu	Gly	Leu	Gly 765	Tyr	Asp	His	Pro	Asp 770	Gly
Ile	Trp	Gly	Ile 775	Asn	Thr	Met	Phe	Thr 780	Tyr	Ser	Lys	Ala	Lys 785	Ser
Val	Asp	Glu	Leu 790	Leu	Gly	Ser	Gln	Ala 795	Leu	Leu	Asn	Gly	Asn 800	Ala
Asn	Ala	Lys	Lys 805	Ala	Ala	Ser	Arg	Arg 810	Thr	Arg	Pro	Trp	Tyr 815	Val
Thr	Asp		Ser 820			Tyr		Ile 825			His	Leu	Thr 830	
Arg	Ala	Gly	Val 835	Tyr	Asn	Leu	Leu	Asn 840	Tyr	Arg	Tyr	Val	Thr 845	Trp
Glu	Asn	Val	Arg 850	Gln	Thr	Ala	Gly	Gly 855	Ala	Val	Asn	Gln	His 860	Lys
Asn	Val	Gly	Val 865	Tyr	Asn	Arg	Tyr	Ala 870	Ala	Pro	Gly	Arg	Asn 875	Tyr
Thr	Phe	Ser	Leu 880	Glu	Met	Lys	Phe							

## SEO ID NO: 3

Objet : Séquence d'acides aminés de la sous-unité Tbp1 de N. meningitidis 2169.

Glu Asn Val Gln Ala Gly Gln Ala Gln Glu Lys Gln Leu Asp Thr Ile Gln Val Lys Ala Lys Lys Gln Lys Thr Arg Arg Asp Asn Glu Val Thr Gly Leu Gly Lys Leu Val Lys Thr Ala Asp Thr Leu Ser Lys Glu Gln Val Leu Asp Ile Arg Asp Leu Thr Arg Tyr Asp Pro Gly Ile Ala Val Val Glu Gln Gly Arg Gly Ala Ser Ser Gly Tyr Ser Ile Arg Gly Met Asp Lys Asn Arg Val Ser Leu Thr Val Asp Gly Leu Ala Gln Ile Gln Ser Tyr Thr Ala Gln Ala Ala Leu Gly Gly Thr Arg Thr Ala Gly Ser Ser Gly Ala Ile Asn Glu Ile Glu Tyr Glu Asn Val Lys Ala Val Glu Ile Ser Lys Gly Ser Asn Ser Val Glu Gln Gly Ser Gly 135 Ala Leu Ala Gly Ser Val Ala Phe Gln Tyr Lys Thr Ala Asp Asp Val Ile Gly Glu Gly Arg Gln Trp Gly Ile Gln Ser Lys Thr Ala Tyr Ser Gly Lys Asn Arg Gly Leu Thr Gln Ser Ile Ala Leu Ala Gly Arg Ile Gly Gly Ala Glu Ala Leu Leu Ile His Thr Gly Arg Arg Ala Gly Glu Ile Arg Ala His Glu Asp Ala Gly Arg Gly Val Gln Ser Phe Asn Arg Leu Val Pro Val Glu Asp Ser Ser Glu Tyr 220 225 230 Ala Tyr Phe Ile Val Glu Asp Glu Cys Glu Gly Lys Asn Tyr Glu Thr Cys Lys Ser Lys Pro Lys Lys ASp Val Val Gly Lys Asp Glu 250 255

Arg	Gln	Thr	Val 265	Ser	Thr	Arg	Asp	Tyr 270		Gly	Pro	Asn	Arg 275	
Leu	Ala	Asp	Pro 280	Leu	Ser	Tyr	Glu	Ser 285		Ser	Trp	Leu	Phe 290	_
Pro	Gly	Phe	Arg 295	Phe	Glu	Asn	Lys	Arg 300		Tyr	Ile	Gly	Gly 305	Ile
Leu	Glu	His	Thr 310	Gln	Gln	Thr	Phe	Asp 315	Thr	Arg	Asp	Met	Thr 320	Val
 Pro	Ala	Phe	Leu 325	Thr	Lys	Ala	Val	Phe 330	Asp	Ala	Asn	Ser	Lys 335	Gln
Ala	Gly	Ser	Leu 340	Pro	Gly	Asn	Gly	Lys 345	Tyr	Ala	Gly	Asn	His 350	Lys
Tyr	Gly	Gly	Leu 355	Phe	Thr	Asn	Gly	Glu 360	Asn	Gly	Ala	Leu	Val 365	Gly
Ala	Glu	Tyr	Gly 370	Thr	Gly	Val	Phe	Tyr 375	Asp	Glu	Thr	His	Thr 380	Lys
Ser	Arg	Tyr	Gly 385	Leu	Glu	Tyr	Val	Tyr 390	Thr	Asn	Ala	Asp	Lys 395	Asp
Thr	Trp	Ala	Asp 400	Tyr	Ala	Arg	Leu	Ser 405	Tyr	Asp	Arg	Gln	Gly 410	Ile
Gly	Leu	Asp	Asn 415	His	Phe	Gln	Gln	Thr 420	His	Cys	Ser	Ala	Asp 425	Gly
Ser	Asp	Lys	Tyr 430	Cys	Arg	Pro	Ser	Ala 435	Asp	Lys	Pro	Phe	Ser 440	Tyr
Tyr	Lys	Ser	Asp 445	Arg	Val	Ile	Tyr	Gly 450	Glu	Ser	His	Arg	Leu 455	Leu
Gln	Ala	Ala	Phe 460	Lys	Lys	Ser	Phe	Asp 465	Thr	Ala	Lys	Ile	Arg 470	
Asn	Leu	Ser	Val 475	Asn	Leu	Gly	Phe	Asp 480	Arg	Phe	Asp	Ser	Asn 485	Leu
Arg	His	Gln	Asp 490	Tyr	Tyr	Tyr	Gln	His 495	Ala	Asn	Arg	Ala	Tyr 500	Ser
Ser	Lys	Thr	Pro 505	Pro	Lys	Thr	Ala	Asn 510	Pro	Asn	Gly	Asp	Lys 515	Ser
Lys	Pro	Tyr	Trp 520	Val	Ser	Ile	Gly	Gly 525	Gly	Asn	Val	Val	Thr 530	Gly
Gln	Ile	Cys	Leu 535	Phe	Gly	Asn	Asn	Thr 540	Tyr	Thr	Asp	Cys	Thr 545	Pro
Arg			550	-	-		-	555					560	
Val	Arg	Leu	Gly 565	Arg	Trp	Ala	Asp	Val 570	Gly	Ala	Gly	Leu	Arg 575	Tyr

Asp Tyr Arg Ser Thr His Ser Asp Asp Gly Ser Val Ser Thr Gly Thr His Arg Thr Leu Ser Trp Asn Ala Gly Ile Val Leu Lys Pro 600 Ala Asp Trp Leu Asp Leu Thr Tyr Arg Thr Ser Thr Gly Phe Arg 615 Leu Pro Ser Phe Ala Glu Met Tyr Gly Trp Arg Ser Gly Val Gln Ser Lys Ala Val Lys Ile Asp Pro Glu Lys Ser Phe Asn Lys Glu 645 Ala Gly Ile Val Phe Lys Gly Asp Phe Gly Asn Leu Glu Ala Ser 660 Trp Phe Asn Asn Ala Tyr Arg Asp Leu Ile Val Arg Gly Tyr Glu 680 Ala Gln Ile Lys Asn Gly Lys Glu Glu Ala Lys Gly Asp Pro Ala Tyr Leu Asn Ala Gln Ser Ala Arg Ile Thr Gly Ile Asn Ile Leu 705 Gly Lys Ile Asp Trp Asn Gly Val Trp Asp Lys Leu Pro Glu Gly Trp Tyr Ser Thr Phe Ala Tyr Asn Arg Val His Val Arg Asp Ile 730 Lys Lys Arg Ala Asp Arg Thr Asp Ile Gln Ser His Leu Phe Asp 750 Ala Ile Gln Pro Ser Arg Tyr Val Val Gly Leu Gly Tyr Asp Gln Pro Glu Gly Lys Trp Gly Val Asn Gly Met Leu Thr Tyr Ser Lys Ala Lys Glu Ile Thr Glu Leu Leu Gly Ser Arg Ala Leu Leu Asn Gly Asn Ser Arg Asn Thr Lys Ala Thr Ala Arg Arg Thr Arg Pro Trp Tyr Ile Val Asp Val Ser Gly Tyr Tyr Thr Ile Lys Lys His 820 Phe Thr Leu Arg Ala Gly Val Tyr Asn Leu Leu Asn Tyr Arg Tyr Val Thr Trp Glu Asn Val Arg Gln Thr Ala Gly Gly Ala Val Asn Gln His Lys Asn Val Gly Val Tyr Asn Arg Tyr Ala Ala Pro Gly 870 Arg Asn Tyr Thr Phe Ser Leu Glu Met Lys Phe

#### SEO ID NO: 4

Objet : Sequence d'acides aminés de la sous-unité Tbp2 de N. meningitidis 2169.

Cys Leu Gly Gly Gly Ser Phe Asp Leu 1 5 10 Asp Ser Val Asp Thr Glu Ala Pro Arg Pro Ala Pro Lys Tyr Gln Asp Val Ser Ser Glu Lys Pro Gln Ala Gln Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Gly Phe Ala Met Arg Leu Lys Arg Arg Asn Trp Tyr Pro Gly Ala Glu Glu Ser Glu Val Lys Leu Asn Glu Ser Asp Trp Glu Ala Thr Gly Leu Pro Thr Lys Pro Lys Glu Leu Pro Lys Arg Gln Lys Ser Val Ile Glu Lys Val Glu Thr Asp Gly Asp Ser Asp Ile Tyr Ser Ser Pro Tyr Leu Thr Pro Ser Asn His Gln Asn Gly Ser Ala Gly Asn Gly Val Asn Gln Pro Lys Asn Gln Ala Thr Gly His Glu 125 Asn Phe Gln Tyr Val Tyr Ser Gly Trp Phe Tyr Lys His Ala Ala Ser Glu Lys Asp Phe Ser Asn Lys Lys Ile Lys Ser Gly Asp Asp Gly Tyr Ile Phe Tyr His Gly Glu Lys Pro Ser Arg Gln Leu Pro Ala Ser Gly Lys Val Ile Tyr Lys Gly Val Trp His Phe Val Thr Asp Thr Lys Lys Gly Gln Asp Phe Arg Glu Ile Ile Gln Pro Ser 200 Lys Lys Gln Gly Asp Arg Tyr Ser Gly Phe Ser Gly Asp Gly Ser Glu Glu Tyr Ser Asn Lys Asn Glu Ser Thr Leu Lys Asp Asp His Glu Gly Tyr Gly Phe Thr Ser Asn Leu Glu Val Asp Phe Gly Asn Lys Lys Leu Thr Gly Lys Leu Ile Arg Asn Asn Ala Ser Leu Asn 255 260

Asn Asn Thr Asn Asn Asp Lys His Thr Thr Gln Tyr Tyr Ser Leu 270 275 280
Asp Ala Gln Ile Thr Gly Asn Arg Phe Asn Gly Thr Ala Thr Ala 285 290 295
Thr Asp Lys Lys Glu Asn Glu Thr Lys Leu His Pro Phe Val Ser 300 305 310
Asp Ser Ser Leu Ser Gly Gly Phe Phe Gly Pro Gln Gly Glu 315 320 325
Glu Leu Gly Phe Arg Phe Leu Ser Asp Asp Gln Lys Val Ala Val 330 335 340
Val Gly Ser Ala Lys Thr Lys Asp Lys Leu Glu Asn Gly Ala Ala 345 350 355
Ala Ser Gly Ser Thr Gly Ala Ala Ala Ser Gly Gly Ala Ala Gly 360 365 370
Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val 375 380 385
Glu Leu Thr Leu Asn Asp Lys Lys Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe 390 395 400
Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu 405 410 415
Leu Pro Lys Asp Ser Glu Ser Gly Asn Thr Gln Ala Asp Lys Gly 420 425 430
Lys Asn Gly Gly Thr Glu Phe Thr Arg Lys Phe Glu His Thr Pro 435 440 445
Glu Ser Asp Lys Lys Asp Ala Gln Ala Gly Thr Gln Thr Asn Gly 450 455 460
Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr Asn Gly Lys Thr 465 470 475
Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr Leu 480 485 490
Lys Tyr Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln 495 500 505
Ala Gly Gly Asn Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val 510 515 520
Glu Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu 525 530 535
Ile Pro Thr Asp Gln Asn Val Val Tyr Arg Gly Ser Trp Tyr Gly 540 545 550
His Ile Ala Asn Gly Thr Ser Trp Ser Gly Asn Ala Ser Asp Lys 555 560 565
Glu Gly Gly Asn Arg Ala Glu Phe Thr Val Asn Phe Ala Asp Lys 570 575 580

Lys	Ile	Thr	Gly	Lys	Leu 585	Thr	Ala	Glu	Asn 590	Arg	Gln	Ala	Gln	Thr 595
Phe	Thr	Ile	Glu	Gly	Met 600	Ile	Gln	Gly	Asn 605	Gly	Phe	Glu	Gly	Thr 610
Ala	Lys	Thr	Ala	Glu	Ser 615	Gly	Phe	Asp	Leu 620	Asp	Gln	Lys	Asn	Thr 625
Thr	Arg	Thr	Pro	Lys	Ala 630	Tyr	Ile	Thr	Asp 635	Ala	Lys	Val	Lys	Gly 640
Gly	Phe	Tyr	Gly	Pro	Lys 645	Ala	Glu	Glu	Leu 650	Gly	Gly	Trp	Phe	Ala 655
Tyr	Pro	Gly	Asp	Lys	Gln 660	Thr	Glu	Lys	Ala 665	Thr	Ala	Thr	Ser	Ser 670
Asp	Gly	Asn	Ser	Ala	Ser 675	Ser	Ala	Thr	Val 680	Val	Phe	Gly	Ala	Lys 685
Arg	Gln	Gln	Pro	Val	Gln 690									

## Revendications -

- 1. Une composition pharmaceutique vaccinale destinée à la prévention ou à l'atténuation des effets d'une infection à Neisseria meningitidis, qui comprend à titre d'agents thérapeutiques au moins une première et une deuxième molécules capables de se lier à la transferrine humaine ; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sousunité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche N. meningitidis 2394 (récepteur 2394) et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche de N. meningitidis 2169 (récepteur 2169) ; et ladite deuxième molécule ayant pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur 2169 et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur 2394.
- 2. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 1, qui comprend à titre d'agents thérapeutiques au moins une première et une deuxième molécules capables de se lier à la transferrine humaine ; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine dont la sous-unité de haut poids moléculaire et la sous-unité de poids moléculaire moindre sont reconnues par un antisérum anti-récepteur 2394 ; et ladite deuxième molécule ayant pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine dont la sous-unité de haut poids moléculaire et la sous-unité de poids moléculaire moindre sont reconnues par un antisérum anti-récepteur 2169.
- 3. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 1 ou 2, qui comprend à titre d'agent thérapeutiques, au moins une première et une deuxième molécules capables de se lier à la transferrine humaine ; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine essentiellement constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire de

100 kD environ à 90 kD et d'une sous-unité de moindre poids moléculaire de 75 kD à 60 kD; et ladite deuxième molécule ayant pour origine une deuxième souche de *N. meningitidis* qui possède un récepteur de la transferrine humaine essentiellement constitué d'une sous-unité d'un poids moléculaire élevé de 100 kD environ à 90 kD et d'une sous-unité d'un poids moléculaire moindre de 90 kD à 80 kD.

- 4. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 3, dans laquelle ladite première molécule a pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine essentiellement constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire de 93-95 kD environ et d'une sous-unité de moindre poids moléculaire de 72 kD à 65 kD.
- 5. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 4, dans laquelle ladite première molécule a pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine essentiellement constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire de 93 kD environ et d'une sous-unité de moindre poids moléculaire de 67-70 kD environ.
- 6. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 5, dans laquelle ladite deuxième molécule a pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine essentiellement constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire de 100 kD environ à 95 kD et d'une sous-unité d'un poids moléculaire moindre de 87 kD à 85 kD.
- 7. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 6, dans laquelle ladite deuxième molécule a pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine essentiellement constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire de 98 kD environ et d'une sous-unité d'un poids moléculaire moindre de 87 kD environ.
- 8. Une composition pharmaceutique vaccinale selon l'une des revendications 1 à 7, dans laquelle ladite première molécule capable de se lier à la

transferrine humaine et ayant pour origine ladite première souche, est le récepteur de la transferrine humaine de ladite première souche.

- 9. Une composition pharmaceutique vaccinale selon l'une des revendications 1 à 7, dans laquelle ladite première molécule capable de se lier à la transferrine humaine et ayant pour origine ladite première souche, est la sous-unité de moindre poids moléculaire du récepteur de la transferrine humaine de ladite première souche, un fragment ou un analogue de ladite sous-unité de moindre poids moléculaire.
- 10. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 9, dans laquelle ladite première molécule capable de se lier à la transferrine humaine et ayant pour origine ladite première souche, est la sous-unité de moindre poids moléculaire du récepteur de la transferrine humaine de ladite première souche.
- 11. Une composition pharmaceutique vaccinale selon l'une des revendications 1 à 10, dans laquelle ladite deuxième molécule capable de se lier à la transferrine humaine et ayant pour origine ladite deuxième souche, est le récepteur de la transferrine humaine de ladite deuxième souche.
- 12. Une composition pharmaceutique vaccinale selon l'une des revendications 1 à 10, dans laquelle ladite deuxième molécule capable de se lier à la transferrine humaine et ayant pour origine ladite deuxième souche, est la sous-unité de moindre poids moléculaire du récepteur de la transferrine humaine de ladite deuxième souche, un fragment ou un analogue de ladite sous-unité de moindre poids moléculaire.
- 13. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 12, dans laquelle ladite deuxième molécule capable de se lier à la transferrine humaine et ayant pour origine ladite deuxième souche, est la sous-unité de moindre poids moléculaire du récepteur de la transferrine humaine de ladite deuxième souche.

14. Une composition pharmaceutique vaccinale selon l'une des revendications 1 à 13, dans laquelle lesdites première et deuxième molécules ont respectivement pour origine une première et deuxième souches de N. meningitidis sérogroupe B.

This Page Blank (Uspto)

FIG. 1



FEUILLE DE REMPLACEMENT

This Page Blank (USDto)

International application No.

PCT/FR 92/00905

A. CLA	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int.Cl	A61K 39/095; //C07K 1 to International Patent Classification (IPC) or to bot	3/00 h national classification and IPC	
B. FIEL	DS SEARCHED		·····
Minimum de	ocumentation searched (classification system followed b	oy classification symbols)	
Int.Cl	C07K; A61K		
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in th	e fields searched
		-	
Electronic da	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search to	erms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Category*	Citation of document, with indication, where a	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
А	WO, A, 9 012 591 (UNIVERSITY T INC.) 1 November 1990 (c see the whole document	ECHNOLOGIES INTERNATIONAL ited in the application)	1-14
A	WO, A, 8 702 678 (STATE OF ORE see the whole document	GON) 7 May 1987	1-14
Α .	INFECTION AND IMMUNITY Vol. 58 WASHINGTON pages 2875-288 "expression of neisseria regulated outer membrane p	1 NIRUPAMA B. B. ET AL meningitidis iron-	1-14
	70-kilodalton transferrin potential for use as vacci cited in the application,	receptor, and their	
ş. ·			
			·
	•		
Further	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" documen	rategories of cited documents: at defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"T" later document published after the interm date and not in conflict with the application the principle or theory underlying the i	ation but cited to understand
"L" documen	ocument but published on or after the international filing date it which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	considered novel or cannot be conside	red to involve an inventive
special n	eason (as specified) at referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular relevance; the o	tep when the document is
"P" documen	it published prior to the international filing date but later than ity date claimed	heing obvious to a newon skilled in the	art
Date of the ac	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international search	ch report
15 Janua	ary 1993 (15.01.93)	8 February 1993 (08.02.93	)
	ailing address of the ISA/	Authorized officer	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
EUROPEAN	N PATENT OFFICE		
Facsimile No		Telephone No.	

# ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9200905 SA 66295

This sames lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

15/0

15/01/93

Patent document cited in search report	Publication date		ent family ember(s)	Publication date
WO-A-9012591	01-11-90	AU-A- US-A-	5526190 5141743	16-11-90 25-08-92
₩0-A-8 <b>70</b> 2678	07-05-87	US-A- AU-B- AU-A- EP-A- JP-T-	4681761 594400 6623286 0245433 63502427	21-07-87 08-03-90 19-05-87 19-11-87 14-09-88

PCT/FR 92/00905

T CLASSI	PMENT DE L'INVEN	TON (ci aluminus comboles de classif	fication sont applicables, les indiquer tous) 7			
		rion (51 piusieurs symboles de classifi nale des brevets (CIB) ou à la fois selo				
	3 5 A61K39/0					
""	) J MUINJS/G	30, //60/813/6				
2014						
IL DOMA	INES SUR LESQUEL	S LA RECHERCHE A PORTE				
<u></u>		Documentati	tion minimale consultée <sup>8</sup>			
Systèm	e de classification		Symboles de classification			
CIB	5	C07K ; A61K				
			e la documentation minimale dans la mesure es domaines sur lesquels la recherche a porté			
m pocui	MENTS CONSIDERE	S COMME PERTINENTS <sup>10</sup>				
	T	atification des documents cités, avec	indication el nácoccuira 12	No des revendientions		
Catégorie °		des passages pertiner		No. des revendications visées 14		
A	WO,A,9 012 591 (UNIVERSITY TECHNOLOGIES INTERNATIONAL INC.) 1 Novembre 1990			1-14		
		is la demande				
j	voir le	document en entier				
A	WO,A,8 7 7 Mai 19	1-14				
	voir le	document en entier				
	· .		-/			
"A" docu cons "E" docu tions "L" docu prior autre "O" docu une "P" docu postérieu reme	sidéré comme particulié ument antérieur, mais p al ou après cette date iment pouvant jeter un rité ou cité pour détermi e citation ou pour une r ument se référant à une exposition ou tous autr iment publié avant la da ent à la date de priorité	général de la technique, non rement pertinent ublié à la date de dépôt internadoute sur une revendication de iner la date de publication d'une raison spéciale (telle qu'indiquée) e divulgation orale, à un usage, à es moyens ate de dépôt international, mais	international ou à la date de priorité et n à l'état de la technique pertinent, mais ci le principe ou la théorie constituant la ba "X"  document particulièrement pertinent; l'in quée ne peut être considérée comme nouv impliquant une activité inventive "Y"  document particulièrement pertinent; l'in diquée ne peut être considérée comme im activité inventive lorsque le document est plusieurs autres documents de même natu naison étant évidente pour une personne	• •		
IV. CERTIF						
Date à laquel	lie is recherche internat 15 JANVII	tionale a été effectivement achevée ER 1993	Date d'expédition du présent rapport de re	cherche internationale		
Administratio	n chargée de la recherc	he internationale	Signature du fonctionnaire autorisé			
	OFFICE EU	ROPEEN DES BREVETS	FERNANDEZ Y BRA F.			

	Demande Internati	· ·	17FK 92/0	U9(
III. DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14 (SUITE DES RENSEIG DEUXIEME FEUILLE	NEMENTS I	NDIQUES SUR L	
Catégorie °	Mentification des documents cités, <sup>16</sup> avec indication, si nécessaire des passages pertinents <sup>17</sup>		No. des reven	dicat
<b>A</b>	INFECTION AND IMMUNITY vol. 58, no. 9, Septembre 1990, WASHINGTON pages 2875 - 2881 NIRUPAMA B.B. ET AL 'expression of neisseria meningitidis iron-regulated outer membrane proteins, including a 70-kilodalton transferrin receptor, and their potential for use as vaccines' cité dans la demande voir le document en entier		1-14	. 15
			·	

# ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9200905 SA 66295

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Lesdits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

15/01/93

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication		re(s) de la de brevet(s)	Date de publication
WO-A-9012591	01-11-90	AU-A- US-A-	5526190 5141743	16-11-90 25-08-92
WO-A-8702678	07-05-87	US-A- AU-B- AU-A- EP-A- JP-T-	4681761 594400 6623286 0245433 63502427	21-07-87 08-03-90 19-05-87 19-11-87 14-09-88

Mis possible for the first of t